PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

53-127726

(43)Date of publication of application: 08.11.1978

(51)Int.CI.

G03G 9/08

(21)Application number: 52-042321

(71)Applicant: CANON INC

(22)Date of filing:

13.04.1977

(72)Inventor: KIUCHI MASASHI

MAKI ISAMU

(54) ELECTROSTATIC IMAGE DEVELOPING TONER

(57)Abstract:

PURPOSE: To stabilize long-lived chargeability, by adding a specified metal chelate as a charge controller charging toner negatively.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑱日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公告

够 特件 許公 **藝** (B2)

昭55-42752

👀 Int.Ci.3 G 03 G 9/08

職別記号

庁内整理番号

经金金 昭和55年(1980)11月1日

6715-2H

発明の数 1

2

(全?頁)

❷静電荷像現像用トナー

②特 顯 昭52-42321

愛出 顧 昭52(1977)4月13日

公 開 昭53-127726

❷昭53 (1978)11月8日

②発 明 者 木内正志

取手市寺田 4501-9

79発 明 者 横勇

保谷市泉町3-2-1

願 人 キヤノン株式会社 $\omega_{\rm H}$

東京都大田区下丸子3-30-2

⑩代 理 人 弁理士 丸島儀一

砂特許請求の範囲

1 サリチル酸またはアルキルサルチル酸の金属 錯体を含有することを特徴とする静電荷像を現像 するためのトナー。

2 アルキルサリチル酸が炭素数5以下のアルキ ナーへ

3 樹脂100重量部に対してサリチル酸または アルキルサリチル酸の金属錯体を 0.1 ~10重量 部含む特許請求の範囲第1項記載のトナー。

第1項記載のトナー。

発明の詳細な説明

本発明は、電子写真、静電記録などの静電潜像 を現像するためのトナーに関する。

静電階像を現像する方法には、大別すると、微 30 御性物質が是非とも必要になる。 細トナーを電気絶録性液体に分散させた液体現像 剤を用いる方式と、天然又は合成樹脂に着色剤を 分散させた単独或いは固体キャリアーと混合して 用いる乾式現像方式がある。

法としては、例えば米国特許第2.874.063号 明細書に記載されている磁気ブラシ法、同

2,618,552号明細書に記載されているカスケ ード現像法及び、同2.221,776号明細毒に記 載されている粉末雲法等が知られている。 これら の現像法に用いられる現像粉としては、結若剤中 5 に染料、顔料を分散させた微粉末、更には特公昭 38-11.096号公報、同40-10866号 公報、同44-6398号公報等に記載されてい る如く第3物質を添加した現像粉も知られている。

ととろで上記の如き従来の現像粉においては、 10 それに用いる結若樹脂単独では好ましい帯電性を 得ることができなかつたので、結着樹脂に所望の 帝電性を附与する染料、顔料、更にはトリポ制御 剤なるものを添加することが行なわれている。 今 日、当該技術分野で実用されているものとしては、 15 トナーに正荷電を付与する場合には二グロシン系 の染料が、負荷電を付与する場合は、特公昭46-26478号公報等に示されている如き含金属薬 料がある。これらの染料は、トナー粒子へ荷電を 付与する性能の点では、従来提案された荷電制御 ル基を有している特許請求の範囲第1項記載のト 20性物質の中でも特に秀れた特性をもつものである と判断できるが、その本質的欠陥の一つは、有色 物質であることにある。即ち、カラー電子写真法 に用いるトナーは、イエロー、マゼンタ、シアン の如く、どく限られた特定の色相を有するもので 4 金属鎧体がクロム錯体である特許請求の範囲 25 なければならな が、これらのカラートナー粒子 に所望の電荷を付与する方法として、上記の如き、 育紫色の二グロシン系、又は、含金属染料を用い ることができないのは当然である。そとで無色又 は実質的に無色と見做し得る程度に淡色の荷電制

> 更に、結着樹脂に荷電制御性の染顔料を含有さ せてなるトナーは、初期には良好な現像特性を示 しても、寿命が遊かいのがふつうである。

その原因は、染顔料は多くの場合結構樹脂との 従来、静電階像をトナーを用いて可視化する方 35 相溶性又は濡れ性が良くないことにある。即ち、 トナーを製造するのに最も良く用いられている方 法として結着樹脂と着色材料、荷電制御用染頗料

等を熔融混練し、これを1~50μ程度に微粉砕 する過程において、成分が不均一な粒子ができる のみならず、染料や顔料のみからなる微粒子がで きる。この荷電制御性微粒子の存在が実は、現像 剤の寿命に決定的な悪影響を与える。

荷電制御性微粒子は、現像剤を被写機等に適用 して使用する過程においても発生する。現像過程 で現像剤は絶えず攪拌され、又、感光体の如き静 電磁像保持面との間で摺擦されるので、結着樹脂 に震らされ難いトナー表面に露出した荷電制御性 10 **微粒子は、トナーから脱落する。とれらの荷電制** 御性微粒子は、本来鉄粉の如きキヤリヤーとのま さつ電気が、強く発生し易い物質であるので、電 気的に極めて強固に付着する。のみならず、染顔 科は鉄枌等のキャリヤーに強く吸着する傾向を有 15 するものである。その結果として、キャリヤーと トナー間のまさつ電荷の値が低下したり、極性が 不安定になつたり、鉄粉等のキャリヤーの電気抵 杭が増大して、画像の機度が減少し、かぶりが発 生し、エツヂ効果がでる。従つて、このような欠 20 点を改良することが、当該技術分野で、強く要望 されており、今までにも、いくつもの改良技術が 提案されてはいるが、いまだ、実用上全く満足で きるものはない。

荷電制御の新しい技術を提供することにある。

更に又、長寿命の荷電性の安定したトナーを提 供することにある。

本発明の特徴は、トナーを負に荷電せしめる荷 電制御性物質として、アルキルサリチル酸又は、 30 サリチル酸の金属キレートを含有する静電荷像現 像用トナーにある。

本発明者らは、実質的に無色と見做し得る物質 で、トナーに負荷電を与えることができる化合物 について鋭意研究した結果、サリチル酸又はアル 35 る。 キルサリチル酸の金属錯体が特に秀れていること を発見した。この化合物は、公知の方法によつて 合成することができる。その概略をクロム錯体を 例にとつて説明する。

ル又はエタノールあるいはエーテル・ケトンの如 き溶剤に溶解し、これに硫酸第2クロムの水溶液 を加える。サリチル酸とクロムの割合は、モル比 で2:1になるように混合する。次いで、アルカ

リ水溶液を加えてpHを調節し、約3時間リフラ ツクスし、生じた沈澱物を沪過して補集する。と の沈澱物の一般式は次のように推定されている。

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
\hline
C_1 & C_1 \\
\hline
C_1 & C_2 \\
\hline
C_2 & C_3 \\
\hline
C_4 & C_4 \\
\hline
R_4 & C_4 \\
\hline
R_5 & C_7 \\
\hline
C_7 & C_7 \\$$

とこで R1, R2, R3, R4は水素又はアルキル基 X ⁺:対イオン

沈殿物の後処理の条件によつて対イオンは変更 することができる。例えば、沈靜物を希硫酸で液 のpHが6~7位になるまで洗浄すれば、対イオン は水素イオンであり、希硫酸の代りにか性ソーダ 本発明の目的はかゝる欠陥を克服したトナーの 25 水溶液で、 pH 9 ~ 1 0 程度にすれば、ナトリウ ムイオンとなり、夏に、各種アミンの塩酸塩で処 理するならば、ナトリウムイオンを各種のアンモ ニウムイオンに置き代えることができることが知 られている。

> R₁, R₂, R₃, R₄のアルキル基としては炭素数 5以下のものが導入しやすく、ターシャリーブチ ル基ターシヤリーアミル基あるいはもつと炭素数 の少いアルキル基が適用される。アルキル基の導 入によつて各種の結着樹脂への相密性を改善でき

また上記のクロム鉛体に変えて、Ni,Co, Cuの金属鉛体も同様に作成するととができ、こ れらも同様な荷電制御性能を持つが、クロム錯体 に比してやや着色していた。

サリチル酸又はアルキルサリチル酸をメタノー 40 本発明のトナーは上記化合物の他に結着物質及 び着色物質を必須成分として含有するが、本発明 に使用する結着物質としては例えば、ポリスチレ ン、ポリP-クロルスチレン、ポリピニルトルエ ンなどのスチレン及びその置換体の単重合体、ス

-268 -

チレンーPークロルスチレン共重合体、スチレン ープロピレン共重合体スチレンービニルトルエン 共重合体、スチレンーピニルナフタリン共重合体、 スチレンーアクリル酸メチル共重合体、スチレン ーアクリル酸エチル共重合体、スチレンーアクリ 5 場合も耐久性はいちぢるしく悪く、彼写を繰り返 ル酸ブチル共重合体、スチレンーアクリル酸オク チル共重合体、ステレンーメタアクリル酸メチル 共竄合体、スチレンーメタアクリル酸エチル共重 合体、スチレンーメタアクリル酸プチル共重合体、 スチレンーαクロルメタアクリル酸メチル共重合 10 るために現像剤が、現像過程中でうける攪拌操作 体、スチレンーアクリロニトリル共重合体、スチ レンーピニルメチルエーテル共重合体、スチレン ービニルエチルエーテル共重合体、スチレン―ビ ニルメチルケトン共重合体、スチレンープタジェ ン共重合体、スチレンーイソプレン共重合体、ス 15 チレンーアクリロニトリルーインデン共重合体、 などのスチレン系共重合体、ポリ塩化ビニル、ポ り酢酸ピニル、ポリエチレン、ポリプロピレン、 シリコーン樹脂、ポリエステル、ポリウレタン、 ポリアミド、エポキン樹脂、ポリビニルブチラー 20 験した現像剤は機械的攪拌に対して抵抗性のある ル、ロジン、変性ロジン、テルペン樹脂、フェノ ール樹脂、キシレン樹脂、脂肪族又は脂環族炭化 水素樹脂、芳香族系石油樹脂、塩素化パラフィン、 パラフインワツクスなどが単独或いは混合して用 いられる。又、カラー電子写真用トナーの着色剤 25 を作り得ることを見い出した。 として用い得るものは、イエローは、ベンジジン イエロー (例えばC.I.ピグメントイエロー12) モノアゾ染料(例えはC.I.ソルベントイエロー 16)ニトロフエニルアミンスルフオンアミド (C . I . デイスパーズイエロー33)などであり、30 る連続復写においても秀れた耐久性を有するとと マゼンタはキナクリドン(例えばC.I.ピグメン トレツド122), アントラキノン染料、ジアゾ 染料 (C.I.ソルベントレッド1 9)などがある。

又、シアン用としては、絹フタロシアニン(で. I.ピグメントブルー15)、インダンスレンブル 35 しくは、0.5~4 重量部である。 一等が用いることができる。なお、当然のととで あるが、カラー電子写真法に本発明になるトナー を適用することを意図しない場合には他の公知の 多数の染、顔料を用いることができるのは当然で ある。上記の着色剤のなかでも、特に秀れている 40 樹脂で処理したものなどがある。 ものは、色相の点からイエローはベンジジンイエ ロー、マゼンタはキナクリドン、シアンは銅フタ ロシアニンである。従来これらの着色剤を用いて 負荷電性トナーを作る場合は、結菪制脂としては、

ビスフェノールAとフマール酸の不飽和ポリエス テル樹脂が最も負荷電性が得やすく、他の結着樹 脂では電荷はほゞ0であるかまたは安定した電荷 が得られない。上記のポリエステル樹脂を用いた し行なつた場合、数百枚ないし1000枚程度で 画像優度が非常に変化したり、かぶりが増大した り、画像が乱れたりする。

本発明者らは、各種のトナーの耐久性を評価す による衝撃をモデル化するととにより、耐久性の よい長寿命の現像剤を極めて容易に選定すること ができるようになつた。その具体的実施形態は次 のとおりである。

内容積2ℓ程度のボールミルポツトに現像剤を 入れ、毎分50回転程度のスピードでポットを回 転させる。時間を追つて、トリポ電荷量、V-D 特性を測定し、現像剤の耐久性を試験する。 トリ ボ電荷量並びKV-D特性が安定していれば、試 秀れた現像剤とみることができる。

かゝる方法によつて、前記したサリチル酸のク ロム化合物をトナー成分中に含有させることによ り、多数の結着剤を用いて耐久性の秀れたトナー

等に効果のあるのは、結着樹脂として、スチレ ン及び各種のスチレン共重合体、エポキシ樹脂を 用いたものであつた。

更に本発明のトナーは実際のカラー複写機によ が確認され、また静電捺染法などのトナーとして も適していた。トナー成分中に添加される上記の 金属館体の量は、結着樹脂100重量部に対し、 一般には0.1~10重量部で用いるが、特に好ま

本発明のトナーはキャリヤーと混合されて現像 剤を形成するがキヤリヤーとしては公知のものが すべて使用可能であり、例えば、鉄粉の如き磁性 を有する粉体、ガラスビーズ及びこれらの表面を

以下実施例で、本発明を詳細に説明する。 実施例 1

次の方法によつてサリチル酸のクロムキレート を作成した。

- 269 -

(4)

特公 昭55-42752

3·5·ジターシャリプチルサリチル酸2508 * Cr-2 を2,250gのメダノールに溶解し、これにCr2 (SO₄)₅の40%水溶液を225*8*加える。それ に、25男か性ソーダ水溶液を加えてpHを4~5 に調整する。このときに要するか性ソーダ水溶液 σ 粉砕し1~40μの粉体トナーを得た。このトナ は、約248であつた。との液を約70℃で3時 間リフラツクスする。との間に、どくうすい緑色 の沈澱が生成する。この沈澱物を含む液を約50 ℃に保温しながら沪過し、沈殿物を補集する。次 いで得られたケーキを1%希硫酸で洗浄し、更ら 10 用いて繰返し被写を行うととによつてチストした にpHが6~7になるまで水洗する。これを乾燥し て目的の反応生成物を得た。反応の収率は、75 多であつた。このようにして3・5・ジターシャリ ブチルサリチル酸のクロム錯化合物 (以下Crー 2と略称す)を得た。

次のようにしてトナーを製造した。

"エポキシ樹脂 (シエル化学製、 商品名、エピコート1004) 100重量部

銅フタロシアニン(C.I. ピグメントプルー15)

1 重量部 をボールミルで24時間均一に予備混合し、次い で加熱ロールネルで、混練した。これをハンマー ミルで粗粉砕し、ついでジェツトミルを用いて微 -10 重量部と、鉄粉(日本鉄粉製、商品名、 EFV250~400)90重量部を混合して現 像剤を作成した。この現像剤を市販の乾式電子複 写機:キャノン製、商品名、NP-1100)を 結果良好な画像が得られ1万枚まで画像の濃度の 変化は認められなかつた。

参考例1として、本実施例のCr-2を含まな いトナーを用いて現像剤を作り同様のテストを試 15 みた。参考例の現像剤はかぶりの多い、全く食器 な画像を与えたに過ぎなかつた。との差異を、さ らに明瞭にするために、前述した耐久性のモデル 実験を行い、トリポ電荷の経時変化を測定した。 (トリボ電荷量の側定法はブローオフ法によつた。) 4 重量部 *20

1

実施例1と参考例1のトナーのトリポ電荷量 (µc/g)の経時変化の比較

ボールミル回転時間	初期	I時間後	3時間後	5時間後	2 4 時間後
実施例 1	- 5, 4	– 4. 8	— 5 , 0	- 5. 1	— 5. 5
参考例 1	+ 4.1	+ 3.5	+ 2.4	+ 1.7	+ 0.5

上の結果から明らかにCェー2がトナーに負荷 30% 以下に実施例1と同様にして作製した種々のト 電を付与し、しかも、その負荷電は機械的攪拌に ナーの処方と、トリポの安定性を参考例2ととも たいし良好な安定性を有していることが判る。 に表に示す 実施例 2~5

トリポ経時変化の比較

実 施 化	例	SU.	処 方(重量部)	トリボ電荷量(μc/9)								
		~		2 00	期	1時間	3 時間	5 時間	2 4 時間			
	2		ポリ	エステ	テル:1	0 0				- 6.9 - 6.1		- 6.3
			2·9	・ジァクリリ	・チル ドン:	4	6. 6	- 6. 6 - 6. 9	- 5. 9			
			Cr	<u>-2</u>	;	2						

-270-

9

10

					20		
実 施 例	処 方(重量部)	トリポ電荷量(μc/8)					
		初期	1 時間	3 時間	5 時間	2 4 時間	
(参考例2)	ポリエステル;100	Í					
	2・9・ジメチル キナクリドン: 4	- 7. 5	- 4.1	- 3.9	- 3.4	- 1.9	
3	ポリエステル:100						
	2・9・ジメチル キナグリドン; 4	- 7. 0	— 6.8	6. 9	- 6.0	6.4	
	Cr 2 ; 1						
4	ポリエステル:100						
	2・9・ジメチル キナクリドン: 4	- 7. 2	— 7. 0	5. 1	- 4.4	4. 5	
	Cr - 2 ; 0.5						
5	ポリエステル:100						
	2・9・ジメチル キナクリドン: 4	— 7. 5	- 6. 1	- 4. 5	- 4.0	- 3.2	
	Cr - 2 ; 0.2						

当 実施例2~5のポリエステルはピスフェノールAと、ファール酸の エステルの重合物である。

以上の結果からCェー2がトナーの負荷電性を、25 3 として、CR-1を含まない点のみが異る処 安定化させることが判る。

実施例 6

実施例1に於ける、サリチル酸のクロム化合物 の製造例に於いて、3・5ジターシャリープチルサ リチル酸の代りに、モノ、ターシャリブチルサリ 30 ヤノン製品)にて本実施例の現像剤の複写テスト チル酸を用いて、同様な方法によつてクロム化合 物を作製した。これを「Crー1と略称する。 実施例1と同様にして次の処方のトナーを作製し

スチレンープタジェン共電合体 50部 (スチレン: ブタジェン=85:15) 塩素化パラフイン(塩化度 70%) 50部 カーボンブラツク(キツボツト社製 6部 リーガル400R) C R-1 4 \$8

参考例

方のトナーを作製した。

実施例1と同じように、トナー12重量部、鉄 粉88重量部とを混合し、現像剤とした。

市販の電子複写機(商品名、NP-5000キ をしたところ非常に良好な画像を得たので繰り返 し複写テストを実施した。その結果は、5万枚ま で画像機度は 1.3~ 1.5の間を保持され、かぶり も全く認められなかつた。 この間NP感光体の暗 35 部電位は+450V~480Vに保たれた。

参考例3のトナーについても同様なテストを試 みたが、初期より実用に耐え得る画像は出なかつ た。この差異をさらに明瞭にするために前述した 耐久性のモデル実験を行い、トリポ電荷の経時変 40 化を比較した。その結果、表3に示す様に参考例 に比較して、トリポ電荷は安定していた。

(6)

特公 昭55-42752

11

12

表

トリボ電荷量経時変化の比較

ボールミル	初期	1時間	3 時間	5 時間	2 4 時間
実施例 6	-8.2	-7,9	-7.5	- 6.8	- 7. 1
参考例 3	- 0.7	- 2.2	- 4.0	— 3 . 5	- 1.8

また、実施例 6 のトナーのスチレンーブタジエ * 充分使用できた。 ン共重合体を他のスチレン系共重合体に代えてテ 10 実施例 7 ~ 9

ストしたところ、実施例 6 と同様な効果が得られた。さらに実施例 6 のトナーの塩素化パラフインに代えてフェノール樹脂を用いたときも、実施例 6 と同様な効果が得られた。また、錯体中の金属をCo,Niに代えてもブラツクトナーの場合には*15

次の各処方のトナーを実施例6Cr-1を用いて、 実施例Iと同様に作製し、トリボの経時変化を測 定した。その結果を表4に示すが、本発明に係る トリボ電荷は安定していた。

	表	4	l				
実 施 例	処 方(重量部)	トリボ経時変化 (ボールミル時間)(μc/9					
	~ 二八 医里即 /	初期	1時間	3 時間	5 時間	2 4 時間	
7	スチレンオリゴマー:100						
	2・9・ジメチル キナクリドン 5	— в. 1	6.3	– 5. 8	5. 8	6. 0	
	Cr - 1 6	İ					
(参考例4)	スチレンオリゴマー:100						
	2・9・ジメチル キナグリドン 5	+ 2.0	+ 2.9	+ 4.5	+ 6.7	+ 7. 7	
8	スチレンオリゴマー:100						
	網フタロシアニン 4.5	– 5. 2	5. 0	- 5.5	4.8	– 4, 6	
	(CIピグメントブルー15) Cr-1				5	1.0	
(参考例5)	スチレンオリゴマー; 100						
	鋼フタロシアニン 4.5	+ 3.1	+ 3.5	+ 3.9	+ 4.5	+ 5.0	
	(CIピグメントブルー15)	į					
9	スチレンオリゴマー:100						
	ベンジジンイエロー 4						
	(CIピグメントイエロー12)	→ 7. 3	— 7. 9	- 8.2	- 7. 7	→ 7. 6	
	Cr - 1 2						

(7)

特公 昭55-42752

13

時変化 -ルミル時	間) (#	(c/8)
on÷ba i	- C-L-DD	

笑 施 例	 	トリボ経時変化 (ボールミル時間) ^{(μc/8})					
<i>M</i> 6.	処 方(重量部)	初期	1時間	3 時間	5 時間	2 4 時間	
(参考例6)	スチレンオリゴマー:100						
	ベンジンイエロー 4	-7. 4 -3.2	— 3. 9	- 3.3	- 2. 5		

実施例 10

クロム錯体を作製して実施例1~9と同様な処方

14

前述のCr-1、Cr-2のブチルサリチル酸に のトナーを製造し、トリボ電荷量の経時変化を測 代えてサリチル酸及びエチルサリチル酸を用いた 10 定したが、ほぼ同様な効果が得られた。